BEST AVAILABLE COPY

ROYAUME DE BELGIQUE



.

BREVET D'INVENTION

2V71

N° -cc.50-

Classic Insurera: GOID/ACIK AOIH Mis en lecture le: 18 -03- 1985

www.medames 17septembre1984s 11 . 30

- Sorvice de la Propriété industrielle

ARRÊTE:

Amica to Amicamata la Sti dite : SANDOZ B.A. Lichtstonsea 35. CF-4002 Bile (Suisce)

Librati contaile chex Saudor S.A., Chause'e de Haccht, 200, 1930 immetter

* terremente Touver n. aumorala applicas, lour primurala, et lear stillastica composationgines, et respirados

rufelle dislame whole fait linefermine dependes the brevet dissesses at Buiste le 22 peptrolise (183, % 5/5), 25 et le 22 premire (183, % 5/5), 25 et le 22 premire (183, % 5/40,%)

Affects 2 - Ce annue ha art pelvers samt avanter protection, 3 are traques at puring, some genome sur-ir a nov-30 are formation for du memory pelvers, and the 2 passition de la description, or pany year, NCV or during the time.

Ra présent destité deminera junt un les répetes de le sentification de l'insentité met que descripte et Authoritement dessiné, systès par l'intéresse et deportés à l'épécif de la demande politique.

MANUSE, A JANUSH PPRIMA P - ----

MEMOIRE DESCRIPTIF

devose a l'appui d'une demende

BREVET D'INVENTION

SANDOZ S.A.

PULI

Nouveaux composés azoliques, leur préparation et leur utilisation comme antifongiques et fongicides

Invention de: Helmut Egger

Revendication de la priorité des demandes de brevets deposées en Suisse le 22 septembre 1983 sous le n° 5156/83 et le 28 novembre 1983 sous le n° 6349/83 au nom de SATBOZ S.A.

Case^{*}

900-9382

1

La présente invention a pour objet de nouveaux composés azcliques, leur préparation et leur utilisation comme fongicides pour combattre les champignons phytopathogènes et pour le traitement des infections fongiques chez l'homme.

La présente invention concerne en particulier les composés acoliques de formule I

to pass laque'le

R1 et R2 représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène, un halogène, un groupe nitro, un groupe alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, alcoxy inférieur ou alkylthio inférieur non substitués ou mono-ou polyhalogénés ou un groupe phényle ou phénoxy non substitués ou

 nalogénés ou un groupe phényle ou phénoxy non substitués ou substitués,

Ry représente l'hydrogène ou un groupe alkyle inférieur,

 R_4 et R_5 représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un halogène,

🤾 i représente Ch ou N.

A représente un groupe alkylène en C2-C7 et

n signifie G ou 1,

sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un gérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.

L'expression "physiologiquement hydrolysable et acceptable" signifie par exemple un ester d'un composé selon i invention cans lequel le groupe hydroxy est estérifié et qui est hydrolysable sous des conditions physiologiques pour dunner, den le cas d'un ester, un acide qui est lui-même physiologiquement acceptable, per exemple non toxique aux doses désirées.

Les groupes et les restes alkyle inférieurs présents contiennent de préférence de 1 à 5 atomes de carbone, spécialement de 1 à 3 atomes de carbone; les groupes alcényle et alcynyle inférieurs contiennent de préférence de 2 à 5 atomes de carbone, spécialement 2 ou 3 atomes de carbone. Par halogène, on entend le fluor, la chlore, le brone ou l'iode. Comme exemples de groupes 10 halogénés représentés par R1 et R2 on peut citer les groupes monodi- ou trisubstitués tels que CF3. CH2C1. C2H5C1. CEr=CH2. OCHF2. SCF3. C+CBr. C1C6H4 et C12C6H3O. Comme exemples de groupes non substitués appropriés représentés par R1 et R2 on peut citer l'hydrogène, les halogènes et les groupes CH3, C2H5, CH=CH2, C=CH, 15 OCH3, SCH3, C6H5, C6H5O et NO2.

Les composés de formule I, leurs sels d'addition d'acides et leurs dérivés physiologiquement hydrolysables et acceptables peuvent être préparés selon l'invention en faisant réagir un composé de formule 11

20

25

(111)

dans lesquelles R1 à R5, Y, m et n.sont tels que définis plus haut et M représente l'hydrogène, un métal ou un groupe trialkylsilyle,

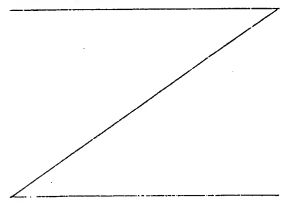
et en isolant le composé ainsi obtenu sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.

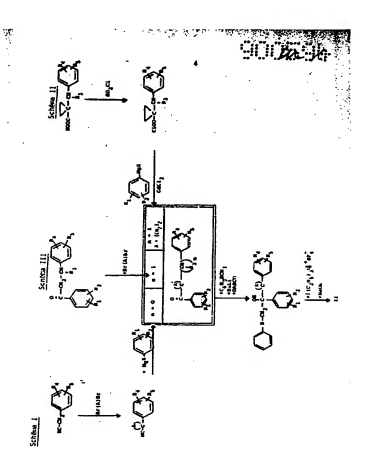
La réaction peut être effectuée selon les méthodes

habit melles, par exemple en traitant un composé de formule III dans
laquelle M représente l'hydrogène, en solution dans un solvant
inerte sous les conditions de réaction, par exemple le diméthylsulfoxyde, par l'hydrure de sodium et en ajoutant ensuite l'oxiranne
de formule II de préférence dissous dans le même solvant et en
agitant le mélange à la température ambiante.

Comme exemples de métaux représentés par N on peut citer les métaux alcalins tels que le sodium; comme exemple de groupe trialkylsilyle on peut citer par exemple le groupe triméthylsilyle.

Le produit final désiré peut être isolé et purifié selon 15 les méthodes habituelles et être récupéré sous forme libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.





Les bases libres et les autres formes telles que les sels ct par exemple les esters, peuvent être converties l'une dans l'autre selon les méthodes habituelles.

Les proquits de départ de formule II sont nouveaux et peuvent êtr. préparés par exemple selon les schémas réactionnels 1, 2 et 3 dans lesquels R₁ à R₅, A et n sont tels que définis plus haut, sauf indication contraire, et DABCD signifie le 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane. Ces réactions peuvent être effectués selon les méthodes habituelles, par eximple comme décrit aux exemples. Les produits peuvent être isolés et purifiés selon les méthodes habituelles ou être soumis directement à la réaction ultérieure.

Les autres produits intermédiaires sont connus ou peuvent être préparés de manière analogue aux procédés connus et/o. à ceux décrits dans les exemples ci-après.

Les composés de formule I possèdent d'intéressantes propriétés chialothérapeutiques, en particulier des propriétés antimycosiques par application locale et par voie orale et peuvent denc être utilisés en thérapeutique pour combattre les infections et les maladies provoquées par les mycètes. Cette activité anti20 mycosique a été mise en évidence dans des essais in vitro sur des familles et types variés de mycètes, par exemple Trichophyton, Aspergillus, Microsporium, Sporothrix et Candida dans des essais de dilution en série à des concentrations comprises entre 1,5 et 100 µg/ml et dans l'essai d'inhibition de la germination
25 (C. albicans) à une concentration de 0,05 µg/ml. L'activité antimycosique a été également mise en évidence in vivo, par exemple après administration des composés par voie orale à des doses comprises entre environ 3 et 25 mg/kg chez des souris et chez des

Grâce à ces propriétés, les composés de l'invention peuvent être utilisés comme médicaments, en particulier comme antifongiques.

rates chez lesquelles on a provoqué une infection vaginale.

Pour leur utilisation en thérapeutique comme intifungiques, les composés de l'invention seront administrés à une doce 35 quotidienne comprise entre environ 20 et 1500 mg, avantageusement

en doses fractionnées 2 à 4 fois par jour sous forme de Joses unitaires contenant chacune d'environ 5 % 750 mg de substance active, ou sous une forme à libération retardée.

10

Les composés peuvent être utilisés sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide chimiothérapautiquement acceptable, par exemple sous forme de chlorhydrate, d'hydrogéno-fumerate ou de naphtalène-1,5-disulfonate, ou sous forme d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable. Ces formes ont le même ordre d'activité que les bases libres.

L'invention concerne donc également les composés de formule I, sous forme de tase libre ou sous forme d'un sel d'aduition d'acide chimiothérapeutiquement acceptable ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable, pour l'utilisation comme médicaments, notamment comme antifongiques. L'invention 15 comprend également un médicament contenant, comme substance active, un composé de formule I sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide chimiothérapautiquement acceptable ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.

En tant que médicaments, les composés de l'invention peuvent être utilisés sous forme de compositions pharmaceutiques contenant la substance active en association avec des diluants ou véhicules chimiothérapeutiquement acceptables et, éventuellement, avec d'autres excipients. De telles compositions, qui font également partie de l'invention, peuvent se présenter par exemple sous forme de comprimés, de capsules, de crèmes, de teintures ou de préparations injectables, destinées à être administrées par voie orale, topique, intraveineuse ou parentérale.

Les composés de l'invention sous forme de base libre ou sous forme de sel ou de complexe métallique acceptables en agriculture, sont aussi appropriés pour combattre les champignons phytopathogènes. Cette activité fongicide a été mise en évidence , entre autres, dans des essais in vivo contre Uronyces appendiculatus (roullle du haricot) sur des haricots à rames, contre d'autres champignons des rouilles (tels que Hemileia, Puccinia) sur le café, le blé, le lin et les plantes ornementales (par exemple le géranium

et les gueules-de-loup), et contre Erysiphe cichoracearum sur le concoubre et autres ofdiums (par exemple E.graminis f.sp. tritici, E. gram. f. sp. hordel, Podosphæra leucotricha, Uncinula necator) sur le blé, l'orge, les pommes et la vigne.

Les significations préférées des substituants sont les 5 suivantes:

R1 et R2 représentent chacum, indépendamment l'un de l'autre,

- a) l'hydrogène,

randi, an in an arteria abai, s'allane desig

- b) un halogène, spécialement le chlore, ou
- 10 c; R1 ou R2 représente l'hydrogène et l'autre représente un halogène, spécialement F ou Cl,
 - R3 = a) l'hydrogène,
 - b) un groupe alkyle,
- R4 et R5, représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre.
 - a) l'hydrogène,
 - b) un halogène, spécialement F ou Cl ou
 - c) Ra ou R5 représente l'hydrogène et l'autre représente un halogène, spécialement F ou Cl,
 - Y a) N.
- b) CH.
- A a) un groupe alkylène en C2. C4 ou C6.
 - b) un groupe éthylène ou butylène.
- n = a) 0,
 - p) 1.
- Les combinaisons de telles significations sont 25 spécialement préférées. Les bases libres et les sels d'addition d'acides sont préférés.
 - Un groupe de composés particulièrement préféré est celui comprenant les composés de formule I dans laquelle
- 30 R1 et R2 représentent chacun, indépendament l'un de l'autre,

l'indrogène, îm halojène, un groupe altrog un groupe altrie l'inférieur, alchyle inférieur, alcouye inférieur, alcouy inférieur ou altrithio inférieur éventrellement halogénés ou un groupe phônyle ou philosy éventuellement jubstitués.
R3 représente l'hydrogène ou un groupe alkyle,
R4 représente l'hydrogène ou un halogène,
ks représente un halogène. Ks représente un halogène, Y représente CH ou N. A représente un groupe alkylène en Cz-C7 et 10 n signifie 0 ou 1. sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide. Un autre groupe de composés est celui comprenant les composés de formule 1 dans laquelle R1 et R2 représentent l'hydrogène ou un halogène, R3 représente l'hydrogène, R4 et R5 représentent l'hydrogène ou un halogène et Y. A et n sont tels que définis plus haut. Dans ce groupe, l'halogène signifie de préférence F ou Cl et l'un de R1 et R2 et l'un de R4 et R5 représente l'hydrogène. Dans ce cas, l'halogène est situé de préférence en position para. Un composé prétéré est le 1-[1-(4-chlorophényl)-1hydroxy-2-(1H,1,2,4-triazole-1-yl)éthyl]-1-(4-fluorophényl)cyclopropane, sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable. Les exemples suivants illustrent la présente invention 25 sans aucunement en limiter le portée. Dans ces exemples, toutes les températures sont indiquées en degrés Celsius. EXEMPLE 1: 1-[1(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(1H-1,2,4-triazole-1yl)éthyl]-1-(4-chlorophényl)cyclopropane Tout un agitant et en refroidissant par de la glace, on 30 mélange sous atmosphère d'argon une solution de 1,81 g de 1,2,4-triazole dans 20 ml de diméthylsulfoxyde anhydre avec 0,63 g

d'hydrure de sodium (une dispersion à environ 50% dans l'huile

20

minérale) et on laisse ensuite le mélange se réchauffer à la température ambiante en l'espace d'une heure. On ajoute ensuite à ce mélange une solution de 0,8 g de 2-[1-(4-chlorophényl)]Cyclòpropyl-2-(4-chlorophényl)-oxiranne dans 5 ml de diméthylsulfoxyde anhydre et on agite pendant 24 heures à la température ambiante. Pour le traitement ultérier, on verse le mélange réactionnel dans une solution saturée de chlorure de sodium, on l'extrait avec de l'acétate d'éthyle, on sèche la phase arganique sur sulfate de sodium et on l'évapore. On dissout le produit brut dans un peu de dichlorométhane et on le dilue avec da l'éther, ce qui donne des cristaux incolores; F = 103-106°.

On peut préparer les composés suivants en procédant de manière analogue à celle décrite à l'exemple 1 ou tel qu'indiqué précédemment:

15	Es.	Rı	Rz	R,	R	R,	٧	A (CH ₂)	n	Caractéristiques physico-chimiques
	2	<u>5</u>	1		I	4-Çī	ы	2	0	F. 194-198*
	,	4-CI	н	l- i	н	4-CI	N		0	F. 127-135*
SC	۵	a-Cı	н	! - !	н	4-CI	머	4	0	155-160°
	5	+-CI	н	н	н	⊷CI.	N	2	ı	F. 140-150*
	6	+-CI	н	н	н	4-CI	GH.	2	lı l	F. 183-185*
	7	4-CI	н	н	н	4-Ci	CH.	4	ı	F. 169-172*
	В	4-C1	н	-	н	2-#	N	2	0	F. 120°
?5	9	4-5	н	 -	н	4.5	N	2	0	F. 103-105*
	10	4-CI	н	-	н	4.5	N	2	0	F. 125°
	11	н	н	١.	н	н	N	2	0	F. 185-187*

30 Les produits de départ peuvent être préparés comme suit:

in the

A) Z-[1-(4-chlorophényl)cyclopropyl)-2-(4-chlorophényl)oxiranne (pour les exemples 1 et 2)

a) 1-(4-chlorophenyl)cyclopropane-carbonitrile

Sint of Section 1998 (199

On dissent 30 g de cyanure de 4-chlorobenzyle dans 300 ml
d'un mélange de tétrahydrofuranne et de diméthylsulfoxyde amhydres
(1/1) refroidi à 10° et on fait réagir le mélange sous agitation
avec 79 g d'hydruxyde de sodium pulvérisé et anhydre (dans un
broyeur à billes). A ce mélange on ajoute goutte à goutte 37,1 g de
1,2-dibrosoéthane tout en agitant à fond afin que la température ne
10 dépasse pas 15°. On agite ensuite le mélange pendant 45 minutes à la
température ambiante, on le verse dans une solution saturée de
chlorure de sodium et on l'extrait avec de l'acétate d'éthyle. On
lave les phases d'acétate d'éthyle avec une solution de MaCl, on les
sèche sur sulfate de sodium et on les concentre sous vide. Le résidu
15 est distillé sous vide; E = 92-94°/1,33 pascal. Le produit commence
à cristalliser dans le réfrigérant; F = 42-45°.

b) 1-(4-chlorobenzoyl)-1-(4-chlorophényl)cyclopropane

On prépare une solution de (rignard selon les méthodes habituelles à partir de 54,9 g ne 4-bromochlorobenzène et 7,5 g de copeaux de magnésium dans de l'éther ambybre. A ce mélange, on ajoute goutte à goutte 17 g de 1-(4-chlorophénylloyclopropane-carbonitrile et un chauffe le mélange au reflux pendant 2 heures. On mélange avec soin le mélange réactionnel sous refroidissement avec la moitié de son volume en hCl 6M et un le chauffe au reflux pendant 25 3 heures pour hydrolyser la cétimine qui s'est formée. Pour le traitement ultérieur, on d'ilue le mélange dans une solution de NaCl, on l'extrait avec de l'acétate d'éthyla, on l'évapore et on le chromatographie sur gel de silice 60 (éther de pétrole/éther: 10/1). On obtient une huile incolore qui est homogène selon la chromatographie en ceuche mince et le spectre RMM.

Spectre RMM (CDC1₃): 1,25 et 1,68 (chacun 2H, m, CH₂): 7,18 (4H, m): 7,25 (2H, m): 7,70 (2H,m).



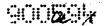
c) 1-(4-chlorophényl)-1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-phénylthio]éthyl-cyclopropane

On refroidit à 0° et sous atmosphère d'argon une solution de 7,46 g de thioanisole et de 6,74 q de 1,4-diazabicyclo-[2.2.2] octane ("DABCO") dans 40 ml de tétrahydrofuranne anhydre et on la mélange lentement avec une solution de 3,85 g de n-butyllithium dans du n-hexene. On laisse le mélange se réchauffer à la température ambiente et on continue d'agiter pendant 40 minutes. On refruidit encore le mélange à 0°, on ajoute goutte à noutte sous agitation une solution de 7 g de 1-(4-chlorobenzoyl)-1-(4-chlorophényl)cyclopropane dans 40 ml de têtrahydrofuranne anhydre et, aurès avoir retiré le réfrigérant, on continue d'agiter pendant 45 minutes. On effectue le traitement ultérieur en versant le mélange dans une solution de MaCl refroidie par de la glace, on l'extrait avec de l'acétate d'éthyle, on l'évapore et on chromatographie le réside sur gel de silice 50 (toluène/éther de pétrole : 1/1). On obtient une huile incolore qui est homogène selon le chromatographie en couche mince et le spectre RPM. Spectre RNN (CDCl3): 0,63 et 1,30 (chacum ZH, m, cyclopropane-CH2);

3,04 (1H, s, OH); 3,42 et 3,83 (chacun 2H, As-q, J = 13, 1Hz, -SCH₂); 6,8-7,4 (13H, m, aromatiques).

d) 2-[:-(4-chlorophény1)cyclopropy1]-2-(4-chlorophény1)oxiranne
On dissout 8 g de 1-(4-chlorophény1)-1-[1-(4-chlorophény1)-1-hydroxy-2-phéry1thioléthy1-cyclopropane dans 30 ml de dichlorométhane anhydre et on fait réagir ce mélange avec 9,1 g de flucroborcte de triéthyloxonium sous agitation à la température amblante pendant 3 heures. On ajoute ensuite un volume égal d'hydroxyde de sodium 0,5M e' on agite le mélange pendant la nuit. Pour le traitement ultérieur, on sépare les phases, on élimine le solvant et on chromatographie le résidu sur gel de silice 60 (toluène/éther de pér ole : 1/1). On obtient une masse visqueuse et incolore qu' est homogène selon la chromatographie en couche mince et le spectre RMM.

Spectre RMM (CDCl3): 0,7-1,75 (4H, m, cyclopropane); 2,92 et 3,10 35 (chacun 1H, 4B-q, J-5,4Hz, -CH2O); 7,0-7,3 (8H, m,aromatiques).



8) 2-[1-[4-fluorophény])cyclopropyl]-2-[4-chlorophény])oxiranne (pour l'easuple 10)

a) 1-(4-chlorobenzoyl)-I-(4-fluorophényl)cyclopropané

On prépare une solution de Grignard selon les méthodes
habituelles à partir de 45,2 g de 4-bromochlorobenzème et 6 g de
copeaux de magnésium dans de l'éther embydre. Après avoir fait:
réagir au reflux pendant 30 minutes, on ajoute soute: à goutte et
sous agitation 6 g de pyridine ambydre et ensuite 12,7 g de 1-(4fluorophényl)cyclopropanecarbonitrile. On chauffe le mélange au
reflux pendant 2 'eures, on le mélange avec soin sous refroidissement par de la glace aver 250 ml d'HCl 6x et on le chauffe au
reflux pendant 3 heures pour hydrolyser la céttmine qui s'est
formée. Pour le traitement ultérieur, on dilue le mélange avec
une solution de ReCl, on l'extrait avec de l'acétate d'éthyle, on
l'évapore et on chromatographie le résidu sur gel de silice 60
[mélange 1:1 de toluème et d'éther de pétrole (E = 60-80')]. On
obtient une huile incolore qui est homogème selon la chromatographie
en couche mince et le spectre RPM.

Spectre RNN (CDCl3): 1.33 et 1.66 (chacun 2H, m, cyclopropane);

20 6,85-7,35 (6H, m, aromatiques); 7,60-7,75 (2H, m, aromatiques).

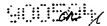
b) 1-(4-fluorophényl)-1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-phényl-thioláthyl-cyclopropane

On procède de manière analogue à celle décrite sous A).

Le composé est utilisé à l'étape suivente sans autre purification.

25 c) 2-[1-(4-fluorophényl)cyclogropyl)-2-(4-chlorophényl)cyclogropyl)-2-(4-chlorophényl)cyclogropyl)-2-(4-chlorophényl)cyclogropyl)-2-(8-chlorophényl)cyclogropyl)-2-(8-chlorophényl)cyclogentyl)-2-(8-chlorophényl)cyclopentyl)-2-(4-chlorophényl)-2-(4-ch

On procéde de manière analogue à celle décrité sous A) ou B).



a) 1-(4-chloraphényl)cyclopentame-cerbonitrile

Notice incolors: E = $116^\circ/1,33^\circ$ pascal (pure à 99% selon la chromatographie liquide & haute pression).

Spectre RMM (CGC13): 1.8-2.6 (SM, m): 7.3-7.5 (4H, m). b) 1-(4-chiorobenzoyl)-1-(4-chioromhényl)cyclopentane

Spectre RPN (CDC13): 1,6-2,6-(8H, m); 7,15-7,40 et 7,52-7,65 (ercemble 8H, m).

c) i-(4-chloraphényl)-1-[1-(4-chloraphényl)-1-hydroxy-2-phénylthia]éthyl-cyclopentane

Spectre RMM (COC13): 1,2-2,3 (18H.m); 3,22 (1H. s.OH); 3,28 et 3,83 ;chacun 1H, AB-q, J=13Hz); 6,9-7,3 (13H, m).

<u>a ?-[:-(4-chlorophényl)cyclopentyl]-2-[4-chlorophényl)oxiranne</u>
Spettre RXM (CDCl3): 1,5-2,05 (8H,m); 2,74 et 3,27 (chacun 1H, AB-q, i=5hz); 6 '4-5,79 (2H,m); 7,06-7,27 (6H, m).

15 <u>3: 2-[1-:4-chlorophényl]cyclopropyl]-2-[4-chlor_penzyl]oxiranne</u> (pour les exemples 5 et 6)

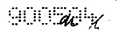
3; 1-[6-chiurobenzoyl]-1-(4-chlorophényl)cyclopropane

On prépare une solution de Grignard selon les méthodes mapituelles à partir de 14,4 g de 4-bromochlorobenzène et 2 g de

20 copeaux de magnésium dans 100 ml d'éther anhydre. On ajoute 6,9 g de chlorure de cadmium pulvérisé et un chauffe le mélange au reflux pendant l'heure. On remplace l'éther per 100 ml de benzène anhydre et on ajoute en une seule fois à 60° une solution de 15 g de chlorure de 1-(4-chlorobenzyl)cyclupropane-carbonyle dans 20 ml de benzène. On chuuffe au reflux pendant l'heure le mélange résultant, on le verse sur une solution de chlorure d'ammonium refroidie par de la glace et on l'extrait avec de l'acétate u'éthyle. On lave la

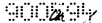
phase organique successivement avec une solution d'HC3 2N et une

solution saturée d'hydrogénocarbonate de sodium, on la sèche sur 30 sulfate de sodium et on l'évapore. Après chromatographie sur gel de solice 60 (toluène) on obtient le composé du titre sous forme de cristoux involpres. F r 92-93°.



Pour les étapes b) et c) on procède de manière analogue à celle décrite sous A) ou B).

- b) 1-(4-chlorophényl)-1-(1-(4-chlorobenzyl)-1-hydroxy-2-phénylthio)éthyl-cyclopropane
- 5 <u>c) 2-[1-(4-chlorophényl)cyclopropyl]-2-(4-chlorobenzyl)amiranne</u> Hutle incolore.
 - E) ?-[1-(4-chlorophényi)cyclopentyi]-2-(4-chlorobenzyl)oxiranne (pour l'exemple 7)
 - ai 1-(4-chlorobenzoyl)-1-(4-chlorobenzyl)cyclopentane
 - On dissout 5 g de 4-chloro-3-(4-chlorophényl)proptophénone cans 50 ml d'un mélange 1:1 de tétrahydrofuranne et de nimithylsulfoxyde anhydres refroidi à 0° et on mélange l'ensemble sous agitation avec 7 g d'hydroxyde de sodium pulvérisé (dans un broyeur à pilles). On ajoute à 0° et sous agitation vigoureuse
- 3,86 g de 1,4-/.1-bromobutane dans 5 ml de tétrahydrofuranne annygre. Après avoir retiré le bain de refroidissement, on agite le méiange persant encore 40 minutes, on le verse ensuite gans une solution saturée de NaCl et on l'extrait avec de l'acétate d'éthyle. On lave les phases organiques réunies avec du chlorure de sodium, un les
- sècha sur sulfate de sodium et on les concentre sous vide. Un chromatographie le résidu sur ge, de silice 60 (toluène/éther de pétrole : 4/1). On isole le composé du titre à partir de la seconde fraction principale, sous forme d'une huile incolore.
 Spectre RMI (CDC)3): 1,6-2,4 (8H, m): 3,15 (2H, s): 6,8-7,8 (9h, m).
- Four les étapes b) et c) on procède de manière malayue à celle décrite sous A) ou B).
 - b) 1-(4-chlorophényl)-1-[1-(4-chlorobenzyl)-1-hydroxy-2-phénylthio]éthyl-cyclopentanc
 - Hutle incolore.
- 30 c) 2-[1-{4-chlorophényl}cyclopropyl]-2-{2-chlorobenzyl}osiranne
 On fait réagir le produit brut huileux sans purification
 ultérieure.



5) 2-[1-(4-chlorophényl)cyclopropyl]-2-(2-fluorophényl)oxiranne (pour l'exemple 8)

ûn procède de manière analogue à celir décrite sous A) ou

1. 1-42-fluorophényl;cyclopropanecarbonitrile

E - 66 -13,33 pascal

Coestre -MN -000131: 1,40 et 1,69 (chacun Ph. m. cyclopropanel: ,35-1.4 (4h, %, aromatiques).

: 1-,2-chiarobenzoy!)-1-(2-fluorophényi)syclopropane

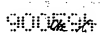
- 10 Seeatre RMN (CDC)31: 1.35 et 1.30 (chacun 2H, m. cyclopropane); n.4-1,6 åh. m. aromatiques).
 - : 1- 1-fluorophényli-1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-p..enylthio]-<u>athyl-cyclepropane</u>
 - Teettre RMN (17213): 0.50-0.85 (2h. m. cyclopropane): 1.34 (2H. m. .yo'.oropenel; 3,10 viH, s. -GH); 3,50 of 3,96 (chacun 19, dq.
- 3-15.5 mz et 1.5 Hz. -3CHz); 5.8-7.3 (13H. m. aromatiques). 1: 3 [1-4-chlorophényl)cyclopropyl]-2-(2-fluorophényl)oxl/anne toestine RM: -CD(1);): 0,55-1,15 (4H, m. cyclopropane); 2,93 (1H, d.
- m.anz . 3,14 .1H, da. J=5.4 et 2.0 Hz. -CH201; 6,9-7.2 (81, m. 's insmatrquest. 3 2-[1-14-fluorophényl)cyclopropyl]-2-(4-fluorophényl)extranne
 - (pour l'exemple 9) On procède de manière analogue à celle décrite sous Al ou
- 25 <u>s: 1-(4-fluorophényl)cyclopropanecarbonitrile</u>

E = 66°/13,33 pascal

Spectre RMs (CDC13): 1,35 et 1,70 (chacun 2H. m. cyclopropane): 7.0-7.4-(4h, m. aromatiques).

b; 1-,4-fluorobenzoyl)-1-(4-fluorophényl)cyclopropane

Spectre RMN (CDC1): 1.3C et 1.66 (chacun 24, m, cyclopropane): 6.5-7.85 (SH. m. aromatiques).



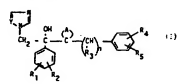
c) 1-(4-fluorophényi)-1-[1-(4-fluorophényi)-1-hydroxy-2-phé:ylthio]-éthyl-cyclopropane

Spectre RMN (CDCl₃): 0.48-0.85 (2h, m, cyclopropane): 1,32 (2h, m, cyclopropane): 3,07 (1h, s, -0h); 3,43 et 3,86 (chacun 1h, A8-q, J=13,1 Hz, -SCH2); 6,8-7,3 (13H, m, aromatiques). 3 2-[1-(4-fluorophényl)cyclopopyl]-2-(4-fluorophényl)oxiranne
Spectre RMK (CDC3): 0,6-1,2 (4H, m, cyclopropane); 2,90 (1H, d,
J=5,4 Hz); 3,08 (1H, d, J=5,4 Hz, -CH₂O); 6,8-7,3 (8H, m, aromatiques).



REVENDICATIONS

1. Un composé azolique de formule [



10

15

5

dans laque.le

R1 et R2 représentent chacun, indépendament l'un de l'autre, l'hydrogène, un halogène, un groupe aitro, un groupe alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inféricur, alcoxy inférieur ou alkyltnio inférieur non substitués ou mono- ou polynalogénés ou un groupe phényle ou phénoxy non substitués ou substitués,

R3 représente l'hydrogène ou un groupe alkyle inférieur.

Rs et R5 représentent chacum, indépendamment l'un de l'autre. l'hydrogène ou un halogène.

représente CH ou N.

4 représente un groupe alkylène en C2-C7 et

n signifie 0 ou 1,

sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide

25 ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.

2. Un composé selon la revendication l, caractérisé en

ce dae

a) RI et R2 représentent chacum, indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène, un halogène, un groupe nitro, un groupe alkyle inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, alcoxy inférieur ou alkylthio inférieur éventuellement halogènés ou un groupe phényle ou phénoxy éventuellement substitués,

30

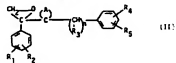


```
R3 représente l'hydrogène ou un groupe alkyle, .
         R4 représente l'hydrogène ou un halogène,
         R5 représente un halogène,
         Y représente CH ou N.
         A représente un groupe alkylène en C2-C7 et
         n signifie 0 ou 1, ou
      b) R1, R2, R4 et R5 représentent chacun, indépendament les uns des
         autres, l'hydrogène ou un halogène,
         R3 représente l'hydrogène ou
 10 c) R1 et R4 représentent l'hydrogène, R2 et R5 représentent chacun,
         indépendamment l'un de l'autre, l'hydrogène ou un halogène,
         R3 représente l'hydrogène ou
      d) R1 et R4 représentent l'hydrogène,
        R2 et R5 représentent chacun, indépendament l'un de l'autre le
        fluor ou le chlore,
        R3 représente l'hydrogène ou
     e) Rz et R5 sont situés en position para et représentent le fluor ou
        le chlore.
        R<sub>1</sub> et R<sub>4</sub> représentent l'hydrogène,
        R3 représente l'hydrogène,
     sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide
     ou d'un dérivé physiolog:quement hydrolysable et acceptable
               3. Un composé azolique, caractérisé en ce qu'il est
     choisi parmi
25 le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(IH-1,2,4-triazole-1-yl)-
     éthyl]-1-(4-chlorophényl)cyclopropane;
     le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(1H-1,3-imidazole-1-yl)-
     éthyl]-1-(4-chlorophényl)cyclopropane;
     le 1-[1-(4-chlorophény?)-1-hydroxy-2-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)-
30 éthyl]-1-(4-chlorophényl)cyclopentane;
    le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-nydroxy-2-(1H-1,3-imidazole-1-yl)-
    éthyi]-1-(4-chlorophényl)cyclopentane;
    le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(1H-1,2,4-criszole-1-yl)-
    éthyl]-1-(4-chlorobenzyl]cyclopropane;
```



le 1-[1-{4-chlorophényl}-1-hydroxy-2-(1H,1,3-imidazole-1-yl)éthyl]-1-(4-chlorobenzyl)cyclopropane;
le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(1H-1,3-imidazole-1-yl)éthyl]-1-(4-chlorophényl)cyclopentane;
5 le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(1H,1,2,4-triazole-1-yl)éthyl]-1-(2-fluorophényl)cyclopropane; et
le 1-[1-{4-fluorophényl}-1-hydroxy-2-(1H-1,2,4-triazole-1-yl)éthyl]-1-(4-fluorophényl)cyclopropane,
sous forme libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un
10 dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.

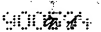
- 4. Le 1-[1-(4-chlorophényl)-1-hydroxy-2-(1H-1,2,4-triazele-1-yl)étnyl]-1-(4-fluorophényl)cyclopropane, sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.
- 5. Le l-[1-(4-chlorophényl)-l-hydroxy-Z-(1H-),2,4triazole-l-yl)éthyl]-l-phényl-cyclopropane, sous forme de base libre
 ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.
- 6. Un procédé de préparation d'un composé selon la 20 revenurcation 1, de ses sels d'addition d'acides et de ses dérivés physiologiquement hydrolysables et acceptables, caractérisé ence qu'on faix réagir un composé de formule ii



avec un composé de formule III

25

(111)



dans lesquelles R_1 à R_5 , Y, A et n sont tels que définis à la revendication 1,

- et N représente l'hydrogène, un métal ou un groupe trialkyls:lyle,
- et on isole le composé ainsi obtenu seus corme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.
- 7. Les composés azoliques spécifiés à l'une quelconque des revendications I à 5, sous forme de base libre ou sous forme 10 d'un sel d'addition d'acide chimothérapeutiquement acceptable ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable, pour l'utilisation comme médicaments.
- 8. Un médicament, caractérisé en ce qu'il contient, comme substance active, un composé azolique spécifié à l'une 15 quelconque des revendications 1 à 5, sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide chimiothérapeutiquement acceptable ou d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable.
- 9. Une composition pharmaceutique, caractérisée en ca 20 qu'elle comprend un composé azolique spécifié à l'une quelconque des revendicatiors 1 à 5, sous forme de base libre ou sous forme d'un sel d'addition d'acide chimiothérapeutiquement acceptable on d'un dérivé physiologiquement hydrolysable et acceptable, en association avec un diluant ou vénicule chimiothérapeutiquement acceptable.

10. Un co-posé de formule II

35

30

dans laquelle

- Ri et Ri représentent chacun, indépendament l'un de l'autre, l'hydrogène, un halogène, un groupe nitro, un groupe alkylo inférieur, alcényle inférieur, alcynyle inférieur, alcoxy inférieur ou alkylthio inférieur non substitués ou mono- ou polyhalogénés ou un groupe phényle ou phénoxy non substitués ou substitués,
- Ry représente l'hydrogène ou un groupe alkyle inférieur,
- Ra et R5 représentent chacum, indépendamment l'um de l'autre, l'hydrogène cu un halogèné,
 - A représente un groupe alkylène en fig-C7 et
 - " signifie 0 ou 1.

11. Produits et procédés en substance comme cid-ssus décrit avec référence aux exemples cités.

> 13 septembre 1984 S A R D D Z S.A.

relling is been

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:					
BLACK BORDERS					
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES					
☐ FADED TEXT OR DRAWING					
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING					
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES					
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS					
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS					
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT					
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY					
□ OTHER:					

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.